

**Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia**  
**Dostawa środków gospodarczych i czystości oraz sprzętu do sprzątnia na potrzeby "Pro-Medica" w Elku Sp. z o.o.**

**SEKCJA I - ZAMAWIAJĄCY**

**1.1.) Nazwa zamawiającego:** "PRO-MEDICA" W EŁKU SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ

**1.3.) Krajowy Numer Identyfikacyjny:** REGON 510996861

**1.4.) Adres zamawiającego:**

**1.4.1.) Ulica:** ul. Baranki 24

**1.4.2.) Miejscowość:** Elk

**1.4.3.) Kod pocztowy:** 19-300

**1.4.4.) Województwo:** warmińsko-mazurskie

**1.4.5.) Kraj:** Polska

**1.4.6.) Lokalizacja NUTS 3:** PL623 - Elcki

**1.4.9.) Adres poczty elektronicznej:** przetargi@szpital.elk.pl

**1.4.10.) Adres strony internetowej zamawiającego:** <http://www.promedica.elk.com.pl/>

**1.5.) Rodzaj zamawiającego:** Zamawiający publiczny - osoba prawna, o której mowa w art. 4 pkt 3 ustawy (podmiot prawa publicznego)

**1.6.) Przedmiot działalności zamawiającego:** Zdrowie

**SEKCJA II – INFORMACJE PODSTAWOWE**

**2.1.) Numer ogłoszenia:** 2021/BZP 00282862/01

**2.2.) Data ogłoszenia:** 2021-11-24 15:29

**SEKCJA III ZMIANA OGŁOSZENIA**

**3.1.) Nazwa zmienianego ogłoszenia:**

Ogłoszenie o zamówieniu,

**3.2.) Numer zmienianego ogłoszenia w BZP:** 2021/BZP 00278376/01

**3.3.) Identyfikator ostatniej wersji zmienianego ogłoszenia:** 01

**3.4.) Identyfikator sekcji zmienianego ogłoszenia:**

SEKCJA V - KWALIFIKACJA WYKONAWCÓW

**3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**

5.8. Wykaz przedmiotowych środków dowodowych

Przed zmianą:

1. Katalogi lub karty produktowe producenta zawierające opisy potwierdzające właściwości proponowanego asortymentu (m. in. składu, gramatury, wymiarów, chłonności, odporności na pranie w określonej temperaturze).

2. (Dotyczy Pakietu 2) Oświadczenie lub zapis w karcie produktu, że asortyment z dopuszczony jest do utylizacji przez spalanie. Wykonawca na każde żądanie Zamawiającego przedstawi poświadczony za zgodność z oryginałem kserokopie pozwoleń (świadectw).
3. (Dotyczy Pakietu 6) Oświadczenie Wykonawcy o zgodności proponowanego asortymentu z Ustawą z 16.11.2020 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz.U. 2020 poz. 2021) oraz o dopuszczeniu do kontaktu z żywnością oraz że opakowania i naczynia jednorazowe są zgodne z aktualnie obowiązującymi przepisami prawa oraz z Wytycznymi Komisji dotyczące produktów jednorazowego użytku z tworzyw sztucznych na podstawie dyrektywy PE i R (UE)2019/904 w sprawie zmniejszania wpływu niektórych produktów z tworzyw sztucznych na środowisko (2021/C 216/01) zgodnie z Załącznikiem nr 5 do SWZ.
4. Oświadczenie Wykonawcy, że posiada dopuszczenia do obrotu na każdy oferowany produkt (w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Deklarację Zgodności CE wydaną przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 1565) – zgodnie z Załącznikiem nr 6 do SWZ, a w przypadku żądania Zamawiającego przedłoży poświadczony za zgodność z oryginałem kserokopie tych pozwoleń (świadectw) a jeżeli przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi do rejestru Zamawiający wymaga jedynie złożenia stosownego oświadczenia;
5. (Dotyczy Pakietu 2) - Próbki worków foliowych po 10 szt każdego rozmiaru (kolor nie ma znaczenia). Próbki powinny być tak oznakowane, by umożliwiały identyfikację Wykonawcy oraz z podaniem nr pakietu, asortymentu, rozmiaru którego dotyczy.
6. (Dotyczy Pakietu 3) - Próbki z poz. 1, 2, 3, 4 po 2 szt. Próbki powinny być tak oznakowane, by umożliwiały identyfikację Wykonawcy oraz z podaniem nr pakietu, asortymentu którego dotyczy. Próbki należy przysłać na adres Zamawiającego „Pro-Medica” w Ełku Sp. z o.o., ul. Baranki 24, 19-300 Ełk, Sekretariat Piętro V (godziny pracy sekretariatu to 700 – 1500).

Po zmianie:

1. Katalogi lub karty produktowe producenta zawierające opisy potwierdzające właściwości proponowanego asortymentu zgodnego z Załącznikiem nr 3 do SWZ – Formularzem Asortymentowo-Cenowym (m. in. składu, gramatury, wymiarów, chłonności, odporności na pranie w określonej temperaturze).
2. (Dotyczy Pakietu 2) Oświadczenie lub zapis w karcie produktu, że asortyment z dopuszczony jest do utylizacji przez spalanie. Wykonawca na każde żądanie Zamawiającego przedstawi poświadczony za zgodność z oryginałem kserokopie pozwoleń (świadectw).
3. (Dotyczy Pakietu 5) Karty charakterystyki potwierdzające zgodność asortymentu z Ustawą z dnia 25 lutego 2021r. O substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz.U. 2011 nr 63 poz. 322)
4. (Dotyczy Pakietu 6) Oświadczenie Wykonawcy o zgodności proponowanego asortymentu z Ustawą z 16.11.2020 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz.U. 2020 poz. 2021) oraz o dopuszczeniu do kontaktu z żywnością oraz że opakowania i naczynia jednorazowe są zgodne z aktualnie obowiązującymi przepisami prawa oraz z Wytycznymi Komisji dotyczące produktów jednorazowego użytku z tworzyw sztucznych na podstawie dyrektywy PE i R (UE)2019/904 w sprawie zmniejszania wpływu niektórych produktów z tworzyw sztucznych na środowisko (2021/C 216/01) zgodnie z Załącznikiem nr 5 do SWZ.
5. (Dotyczy pakietu 1 i 3 poz. 4, 5, 6) Oświadczenie Wykonawcy, że posiada dopuszczenia do obrotu na każdy oferowany produkt (w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Deklarację Zgodności CE wydaną przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 1565) – zgodnie z Załącznikiem nr 6 do SWZ, a w przypadku żądania Zamawiającego przedłoży poświadczony za zgodność z oryginałem kserokopie tych pozwoleń (świadectw) a jeżeli przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi do rejestru Zamawiający wymaga jedynie złożenia stosownego oświadczenia

6. Oświadczenie Wykonawcy, że posiada dopuszczenia do obrotu na każdy oferowany produkt (w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta a w przypadku żądania Zamawiającego przedłoży poświadczony za zgodność z oryginałem kserokopie tych pozwoleń (świadectw).

7. (Dotyczy Pakietu 2) - Próbki worków foliowych po 10 szt każdego rozmiaru (kolor nie ma znaczenia). Próbki powinny być tak oznakowane, by umożliwiały identyfikację Wykonawcy oraz z podaniem nr pakietu, asortymentu, rozmiaru którego dotyczy.

8. (Dotyczy Pakietu 3) - Próbki z poz. 1, 2, 3, 4 po 2 szt. Próbki powinny być tak oznakowane, by umożliwiały identyfikację Wykonawcy oraz z podaniem nr pakietu, asortymentu którego dotyczy. Próbki należy przysłać na adres Zamawiającego „Pro-Medica” w Ełku Sp. z o.o., ul. Baranki 24, 19-300 Ełk, Sekretariat Piętro V (godziny pracy sekretariatu to 700 – 1500).

### **3.4.1.) Opis zmiany, w tym tekst, który należy dodać lub zmienić:**

5.10. Przedmiotowe środki dowodowe podlegające uzupełnieniu

Przed zmianą:

1. Katalogi lub karty produktowe producenta zawierające opisy potwierdzające właściwości proponowanego asortymentu (m. in. składu, gramatury, wymiarów, chłonności, odporności na pranie w określonej temperaturze).
2. (Dotyczy Pakietu 2) Oświadczenie lub zapis w karcie produktu, że asortyment z dopuszczony jest do utylizacji przez spalanie. Wykonawca na każde żądanie Zamawiającego przedstawi poświadczony za zgodność z oryginałem kserokopie pozwoleń (świadectw).
3. (Dotyczy Pakietu 6) Oświadczenie Wykonawcy o zgodności proponowanego asortymentu z Ustawą z 16.11.2020 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz.U. 2020 poz. 2021) oraz o dopuszczeniu do kontaktu z żywnością oraz że opakowania i naczynia jednorazowe są zgodne z aktualnie obowiązującymi przepisami prawa oraz z Wytycznymi Komisji dotyczące produktów jednorazowego użytku z tworzyw sztucznych na podstawie dyrektywy PE i R (UE)2019/904 w sprawie zmniejszania wpływu niektórych produktów z tworzyw sztucznych na środowisko (2021/C 216/01) zgodnie z Załącznikiem nr 5 do SWZ.
4. Oświadczenie Wykonawcy, że posiada dopuszczenia do obrotu na każdy oferowany produkt (w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Deklarację Zgodności CE wydaną przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 1565) – zgodnie z Załącznikiem nr 6 do SWZ, a w przypadku żądania Zamawiającego przedłoży poświadczony za zgodność z oryginałem kserokopie tych pozwoleń (świadectw) a jeżeli przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi do rejestru Zamawiający wymaga jedynie złożenia stosownego oświadczenia;

Po zmianie:

1. Katalogi lub karty produktowe producenta zawierające opisy potwierdzające właściwości proponowanego asortymentu zgodnego z Załącznikiem nr 3 do SWZ – Formularzem Asortymentowo-Cenowym (m. in. składu, gramatury, wymiarów, chłonności, odporności na pranie w określonej temperaturze).
2. (Dotyczy Pakietu 2) Oświadczenie lub zapis w karcie produktu, że asortyment z dopuszczony jest do utylizacji przez spalanie. Wykonawca na każde żądanie Zamawiającego przedstawi poświadczony za zgodność z oryginałem kserokopie pozwoleń (świadectw).
3. (Dotyczy Pakietu 5) Karty charakterystyki potwierdzające zgodność asortymentu z Ustawą z dnia 25 lutego 2021r. O substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz.U. 2011 nr 63 poz. 322)
4. (Dotyczy Pakietu 6) Oświadczenie Wykonawcy o zgodności proponowanego asortymentu z Ustawą z 16.11.2020 r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (Dz.U. 2020 poz. 2021) oraz o dopuszczeniu do kontaktu z żywnością oraz że opakowania i naczynia jednorazowe są zgodne z aktualnie obowiązującymi przepisami prawa oraz z Wytycznymi Komisji dotyczące produktów

jednorazowego użytku z tworzyw sztucznych na podstawie dyrektywy PE i R (UE)2019/904 w sprawie zmniejszania wpływu niektórych produktów z tworzyw sztucznych na środowisko (2021/C 216/01) zgodnie z Załącznikiem nr 5 do SWZ.

5. (Dotyczy pakietu 1 i 3 poz. 4, 5, 6) Oświadczenie Wykonawcy, że posiada dopuszczenia do obrotu na każdy oferowany produkt (w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta oraz Deklarację Zgodności CE wydaną przez jednostkę notyfikacyjną (jeżeli dotyczy) zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 1565) – zgodnie z Załącznikiem nr 6 do SWZ, a w przypadku żądania Zamawiającego przedłoży poświadczony za zgodność z oryginałem kserokopie tych pozwoleń (świadectw) a jeżeli przedmiot zamówienia nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą o wyrobach medycznych nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi do rejestru Zamawiający wymaga jedynie złożenia stosownego oświadczenia

6. Oświadczenie Wykonawcy, że posiada dopuszczenia do obrotu na każdy oferowany produkt (w postaci Deklaracji Zgodności wydanej przez producenta a w przypadku żądania Zamawiającego przedłoży poświadczony za zgodność z oryginałem kserokopie tych pozwoleń (świadectw).